(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 18. April 2002 (18.04.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/30994 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C08G 85/00

C08F 2/44,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/11739

(22) Internationales Anmeldedatum:

10. Oktober 2001 (10.10.2001)

(25) Einreichungssprache:

100 50 961.4

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

13. Oktober 2000 (13.10.2000) Di

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SACHTLEBEN CHEMIE GMBH [DE/DE]; Dr. Rudolf-Sachtleben-Strasse 4, 47198 Duisburg (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MEYERS, Franz [DE/US]; 8925 Arbor-Grove-Lane, Charlotte, NC 28277 (US). KASTNER, Jürgen [DE/DE]; Am Dombusch 12, 44803 Bochum (DE). WEDLER, Michael [DE/DE]; Jordingstrasse 1, 47119 Duisburg (DE). WEISER, Peter [DE/DE]; Gartenstrasse 6, 47179 Duisburg (DE).
- (74) Anwälte: UPPENA, Franz usw.; Dynamit Nobel Aktiengesellschaft, Patente, Marken & Lizenzen, 53839 Troisdorf (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls. Änderungen eintreffen
- insgesamt in elektronischer Form (mit Ausnahme des Kopfbogens); auf Antrag vom Internationalen Büro erhältlich

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: METHOD FOR ADDING INORGANIC ADDITIVES TO POLYMER RAW MATERIAL BEFORE POLYMER FOR-MATION

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR ZUGABE VON ANORGANISCHEN ADDITIVEN ZU POLYMERROHSTOFFEN VOR DER POLYMERBILDUNG

(57) Abstract: The invention relates to a method for adding inorganic additives to polymer raw materials before polymer formation. According to the invention, a powdery additive which contains the inorganic particles having a maximum particle size of $\frac{1}{4}$ µm in a matrix of an organic substance in a finely distributed manner embedded therein. The organic substance comprises one or more of the following materials: polyols, polyglycols, polyethers, dicarboxylic acids and derivates thereof, AH salt, caprolactame, paraffin, phosphoric acid esters, hydroxy carboxylic acid esters and cellulose, which are added the raw material from which the polymer is produced.

(57) Zusammenfassung: Beschrieben wird ein Verfahren zur Zugabe von anorganischen Additiven zu Polymerrohstoffen vor der Polymerbildung, bei dem ein pulverförmiges Additiv, welches die anorganischen Feststoffteilchen mit einer maximalen Korngröße von 1 µm feinverteilt in einer Matrix aus einer organischen Substanz eingebettet enthält, wobei die organische Substanz besteht aus einem oder mehreren der Stoffe Polyole, Polyglycole, Polyether, Dicarbonsäuren und deren Derivate, AH-Salz, Caprolactam, Paraffine, Phosphorsäureester, Hydroxycarbonsäureester und Cellulose, zu den Rohstoffen, aus denen das Polymer hergestellt wird, zugegeben wird.



WO 02/30994 PCT/EP01/11739

Verfahren zur Zugabe von anorganischen Additiven zu Polymerrohstoffen vor der Polymerbildung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Zugabe von anorganischen Additiven zu Polymerrohstoffen vor der Polymerbildung.

5 Zur Modifizierung von Polymeren, insbesondere sind hier Polyester, Polyamid 6 und Polyamid 6.6 zu nennen, werden unterschiedliche funktionelle anorganische Additive eingesetzt. Durch diese Additive können die entsprechenden Polymere in Bezug auf Verarbeitungs-, optische und anwendungstechnische Eigenschaften verändert werden. In der Synthesefaserindustrie werden z.B. Mattierungsmittel verwendet, um 10 den vor allem für die textilen Fasern unerwünschten speckigen. Glanz und die Transparenz der Polymere zu vermeiden. Eingesetzt werden hierzu Mikrokristalle aus Titandioxid TiO₂ oder Zinksulfid ZnS. Der Einsatz dieser Mikrokristalle erzeugt zudem eine Oberflächenstruktur auf den Synthesefasern, idie Verarbeitungseigenschaften bzgl. der · Friktion des Fadens an 15 Fadenführungselementen und des Fadenlaufs während der Verspinnung und Verstreckung positiv beeinflussen. Zu diesem Zweck können aber auch Mikrokristalle aus nachbehandeltem Bariumsulfat BaSO₄ verwendet werden, die gegenüber TiO₂ und ZnS aber nicht zur Mattierung der Polymeren führen. Ein anderes Beispiel ist der Einsatz von Nanokristallen aus Titandioxid, um Polymere mit UV-schützenden 20 Eigenschaften herzustellen.

Damit die mit den einzelnen Additiven erzielbaren gewünschten Effekte deutlich werden können, ist der Technologie der Zugabe der Additive zum Polymer besondere Bedeutung zuzumessen. Prinzipiell gibt es hier drei Zugabemöglichkeiten:

- 1. Zugabe der Additive zu den Rohstoffen für die Polymerherstellung, d.h. vor der eigentlichen Polymerbildung
- 2. Zugabe der Additive während des Polymerbildungsprozesses

25

10

15

20

25

3. Zugabe der Additive zur fertigen Polymerschmelze, d.h. nach Beendigung des Kettenwachstums

Nach dem Stand der Technik erfolgt die Zugabe der anorganischen Additive zur Modifizierung von Polymeren fast ausschließlich nach den Zugabemöglichkeiten 2 und 3 (Ausnahme: Katalysatoren für die Polymerbildung). Zum Beispiel erfolgt bei der Herstellung von Synthesefasern die Zugabe der TiO₂-Pigmente/Mikrokristalle in den Prozess in Form einer wässrigen oder organischen Suspension (Slurry) in einem frühen Stadium vor der Polymerisationsreaktion (Zugabemöglichkeit 2). Auch BaSO₄-Additive oder Nanokristalle von TiO₂ werden auf diesem Wege in ein Polymer eingetragen.

Die Zugabemöglichkeit 2 (Zugabe Additiv-Suspension während des einer Polymerbildungsprozesses) ergab bisher in vielen Fällen die besten Polymerqualitäten in Bezug auf Weiterverarbeitbarkeit und sonstige Eigenschaften der hergestellten Polymere. Der Polymerhersteller muss aber einen erheblichen technischen und personellen Aufwand betreiben, um die Additiv-Suspensionen für den Einsatz vorzubereiten. Dazu zählen die Schritte Dispergierung der Additivim Suspensionsmedium, Abtrennung der Grobkomfraktionen und Vermeidung von Reflockulation in der Suspension. Zudem ist darauf zu achten, dass es bei der Zugabe der vorbereiteten Suspension in den Massestrom nicht zu Flockulationseffekten kommt, die durch Wechselwirkungen mit anderen Additiven oder durch Temperatureinflüsse (kalte Suspension < 50 °C wird in heißen Massestrom > 200 °C gegeben) auftreten können.

Die Möglichkeit 3 (Zugabe der Additive zur fertigen Polymerschmelze, auch Schmelzemodifizierungsverfahren oder Schmelzemattierungsverfahren genannt) ist z.B. in der DE 4039857 C2 beschrieben. Das Schmelzemodifizierungsverfahren weist jedoch folgende Nachteile auf:

Die Additive (anorganische Feststoffteilchen) werden als Pulver in die fertige Polymerschmelze eingearbeitet. Zur Einstellung des gewünschten Feststoffgehaltes im Polymer ist vor allem eine gleichmäßige Pulverdosierung notwendig.

WO 02/30994 PCT/EP01/11739

- 3 -

Voraussetzung dafür ist eine gute bis sehr gute Fließfähigkeit der Pulver. Die eingesetzten Pulver auf Basis von TiO2, BaSO4 und ZnS zeigen alle schlechte Fließfähigkeiten und können im Pulverzuführungssystem zu unerwünschter Brücken-Schachtbildung führen. Es wurde gefunden (Messungen mit einem Ringschergerät), dass diese Pulver als sehr kohäsiv bis nicht fließend einzustufen Deshalb ist bei der Dosierung dieser Pulver mit erheblichen Dosierschwankungen zur rechnen, die aufgrund der damit verbundenen Feststoffkonzentrationsabweichungen zu beträchtlichen Mengen nicht spezifikationsgerechten Produktes führen würden.

5

10

15

20

30

Damit die Eigenschaften der Additive im Polymer voll zur Geltung kommen können, ist eine sehr gute und gleichmäßige Verteilung der einzelnen Partikel im Polymer erforderlich. Die Dispergierung der Pulver bei den verschiedenen Schmelzemodifizierungsverfahren und bei der Herstellung von Masterbatchen erfolgt in speziell ausgelegten Extrudern. Die Dispergierbarkeit der eingesetzten Pulver muss so gut sein, dass die Scherkräfte in diesen Extrudern ausreichen, um die erforderliche Partikelgrößenverteilung im Polymeren zu erzielen. Die nach dem Stand der Technik eingesetzten Pulver auf Basis von TiO2, BaSO4 und ZnS liegen in der Lieferform in agglomerierte Form vor, d.h. es müssen starke Scherkräfte aufgewendet werden, um diese Agglomerate zu zerschlagen und optimal zu verteilen. Gegenüber der konventionellen Additivzugabe über Additiv-Suspensionen während des Polymerbildungsprozesses (Zugabemöglichkeit 2) ergeben die beschriebenen Schmelzemodifizierungsverfahren in Bezug auf Partikelverteilung qualitativ schlechtere Polymerprodukte, weil die Scherkräfte zur Dispergierung der Additiv-Suspensionen durch geeignete Wahl der Dispergiermaschinen höher sind als 25 in Extrudern oder Knetern.

Bei der Weiterverarbeitung der hergestellten Polymere spielt der Anteil an zu groben Additivpartikeln eine qualitätsrelevante Rolle. Diese Partikel führen z.B. bei der Herstellung von Synthesefasern durch Verspinnung und Verstreckung zu einer erhöhten Anzahl an unerwünschten Fadenbrüchen. Gleichzeitig wird auch die Standzeit von Polymerfiltern und Spinpack-Filtern herabgesetzt. Bei der Herstellung von Additiv-Suspensionen für die Zugabe während des Polymerbildungsprozesses

15

20

25

30

(Zugabemöglichkeit 2) lassen sich diese durch Dispergierung nicht zerschlagenen Grobpartikel durch Zentrifugation, Sedimentation und/oder Filtration aus der niedrigviskosen Suspension entfernen. Nach der Dispergierung im Extruder (Zugabemöglichkeit 3) lassen sich die noch verbleibenen Grobpartikel nicht mehr abtrennen, da in diesen hochviskosen Polymerschmelzen die erforderlichen Filterfeinheiten nicht erreicht werden können. Das heißt, die nach dem Stand der Technik eingesetzten Pulver auf Basis von TiO₂, BaSO₄ und ZnS haben auch nach der Dispergierung im Extruder einen unerwünschten Grobanteil, der die Qualität der Polymerendprodukte negativ beeinflusst.

10 Aufgrund dieser Nachteile hat sich das Schmelzemodifizierungsverfahren in der Praxis bisher kaum durchsetzen können.

Die Zugabe von Additiv-Suspensionen zu den Polymerrohstoffen bzw. zu deren Zubereitungen (Zugabemöglichkeit 1) hat gegenüber der Zugabemöglichkeit 2 erhebliche Nachteile in Bezug auf Verteilunsgrad der Additive im späteren Polymer. Viele der genannten anorganischen Additive – insbesonders TiO₂ – haben im sauren Bereich nur eine geringe Stabilität gegen Flockulation. Da bei der Herstellung von Polyester und Polyamid die Rohstoffe bzw. anfängliche Zwischenprodukte noch eine erhebliche Anzahl an freien Säuregruppen enthalten, kommt es bei dieser Zugabemöglichkeit zu unerwünschten Reagglomerationen. Das heißt, die gute Dispergierung der Partikel in der Suspension kann nicht ins Polymere hinein beibehalten werden. Aus diesem Grunde hat sich die Zugabe von Additiv-Suspensionen zu den Polymerrohstoffen bzw. zu deren Zubereitungen in der Praxis nicht durchgesetzt.

Die Zugabe von Pulvern auf Basis von TiO₂ oder BaSO₄ zu den Rohstoffen bzw. deren Zubereitungen (ebenfalls Zugabemöglichkeit 1) führt nicht zu den gewünschten Polymerqualitäten und –eigenschaften, da die Scherkräfte, die während des anschließenden Polymerherstellprozesses wirken, nicht ausreichen, um die Agglomerate und Flockulate, die zwangsläufig in den zugesetzten Pulvern vorkommen, im Massestrom zu dispergieren und homogen im Polymer zu verteilen. Diese Verfahrensvariante ist deshalb ebenfalls nicht praktikabel.

Aufgabe der Erfindung ist es, die Nachteile des Standes der Technik zu beseitigen und insbesondere ein Verfahren zur Modifizierung von Polymeren durch feinteilige anorganische Feststoffteilchen zu schaffen, das eine ausreichend genaue Dosierung der zuzugebenden Additive erlaubt und das eine homogene Verteilung der Additive ohne unerwünschten Grobanteil im erhaltenen Polymer gewährleistet, ohne dass die Additive vom Polymerhersteller in besonderer Weise vorbereitet werden müssen.

Gelöst wird die Aufgabe durch ein Verfahren zur Zugabe von anorganischen Additiven zu Polymerrohstoffen vor der Polymerbildung

L. ... 1 1--- -- 1

bei dem ein pulverförmiges Additiv,

5

20

25

welches die anorganischen Feststoffteilchen mit einer maximalen Korngröße von 1 µm feinverteilt in einer Matrix aus einer organischen Substanz eingebettet enthält, wobei die organische Substanz einen oder mehrere der Stoffe Polyole, Polyglycole, Polyether, Dicarbonsäuren und deren Derivate, AH-Salz (Nylonsalz, aus Adipinsäure und Hexamethylendiamin), Caprolactam, Paraffine, Phosphorsäureester, Hydroxycarbonsäureester und Cellulose enthält,

zu den Rohstoffen, aus denen das Polymer hergestellt wird, zugegeben wird (Zugabemöglichkeit 1).

Die Herstellung der pulverförmigen Additive (Präparationsmittel, Mattierungsadditive) ist in der WO 00/14165 oder auch in der WO 00/14153 beschrieben. Die Präparationsmittel (Mattierungsadditive, pulverförmige Additive) für die Weiterverarbeitung in synthetischen Polymeren, bestehend aus feinteiligen anorganischen Festkörpern, ausgewählt aus Pigmenten und/oder Füllstoffen, sind in einem Trägermaterial, ausgewählt aus wenigstens einer der organischen Substanzen Polyole, Polyglycole, Polyether, Dicarbonsäuren und deren Derivate, AH-Salz, Caprolactam, Paraffine, Phosphorsäureester, Hydroxycarbonsäureester Cellulose feinverteilt eingebettet. Feinverteilt heißt, dass die Feststoffteilchen in nicht agglomerierter Form in einer organischen Matrix vorliegen. Zur Herstellung dieser pulverförmigen Additive werden in einer wässrigen Vormischung, welche die

10

15

20

organische Substanz in einer solchen Menge enthält, dass der Anteil der organischen Substanz 0,2 bis 50 Gew.-% (bezogen auf den anorganischen Festkörper-Gehalt des fertigen pulverförmigen Additivs) beträgt, 20 bis 60 Gew.-% (bezogen auf den Gesamtansatz der wässrigen Vormischung) der anorganischen Festkörper dispergiert, dann wird die Dispersion auf eine mittlere Korngröße d_{50} von 0,2 bis 0,5 μ m nassgemahlen, der Überkomanteil von > 1 μ m aus der Suspension entfernt und die Suspension getrocknet. Die erhaltenen pulverförmigen Additive haben eine mittlere Partikelgröße von bis zu 100 μ m.

Es wurde gefunden, dass sich diese pulverförmigen Additive aufgrund ihrer sehr guten Fließfähigkeit (im Gegensatz zu bisher zur Verfügung stehenden feingemahlenen Pulvern) entsprechend gut dosieren lassen.

Da die anorganischen Feststoffteilchen in der für die späteren Anwendung geeigneten Partikelgröße (z.B. 0,3 µm TiO₂ Mikrokristalle für die Mattierung von Synthesefasern) in den pulverförmigen Additiven in der organische Matrix feinverteilt und in nichtagglomerierter Form eingebettet sind, müssen sie nur noch durch Schmelzen/Auflösen der organischen Matrix unter Einsatz von schwachen Scherkräften im Massestrom freigesetzt und homogen verteilt werden. Die entsprechenden Pulver können vom Polymerhersteller ohne spezielle Vorbereitung in der Polymerherstellung verwendet werden, ohne dass es zu Qualitätseinbußen gegenüber einem Verfahren nach dem Stand der Technik (Zugabemöglichkeit 2) kommt. Praktisch bedeutet dies, dass durch die feinere Verteilung der Additive deren Leistungsoptimum (Mattierungsgrad, UV-Schutz usw.) schon bei einer im Vergleich zum Stand der Technik niedrigeren Einsatzmenge erreicht wird.

Konkret kann die Zugabe der pulverförmigen Additive wie folgt vorgenommen 25 werden:

Für Polyester (Polyethylenterephthalat (PET), Polybutylenterephthalat (PBT), Polytrimethylenterephthalat (PTT)):

WO 02/30994 PC7

-7-

- Zugabe als Pulver zur Paste, bestehend aus Terephthalsäure (PTA), Diolkomponente (Ethylenglykol, 1,4-Butandiol oder 1,3-Propandiol) und schon veresterten Zwischenprodukten (PTA-Verfahren).
- Zugabe als Pulver in den Aufschmelzbehälter, in dem Dimethylterephthalat (DMT)
 für des DMT-Verfahren aufgeschmolzen wird.

Für Polyamid (PA):

15

- Zugabe als Pulver zur AH-Salz-Lösung (adipinsaures Hexamethylendiamin oder Hexamethylenammoniumadipat) zur Herstellung von PA 6.6.
- Zugabe als Pulver in den Aufschmelzbehälter, in dem Caprolactam für die
 Herstellung von PA 6, aufgeschmolzen wird.

Durch die spezielle Ausgestaltung der erfindungsgemäß verwendeten Additive (Einbettung in eine polymerverträgliche organische Matrix) werden die für die angestrebten Polymereigenschaften wichtigen Feststoffteilchen nach und nach freigesetzt, so dass die Flockulationsneigung im System minimiert werden kann. Da die Zugabe der Pulver ohne Temperaturdifferenz zum Rohstoffsystem erfolgen kann, wird die Flockulationsneigung zusätzlich unterdrückt.

Bevorzugt enthalten die anorganischen Feststoffteilchen TiO₂, und/oder BaSO₄, wobei die Feststoffteilchen auch nachbehandelt sein können.

Devorzugt enthält die organische Substanz Antioxidantien (z.B. Butylhydroxyanisol oder Hydroxyanisol) in einer Menge von bis zu 0,5 Gew.-% (bezogen auf die Menge organische Substanz). Die organische Substanz kann weitere übliche Hilfs- und Zusatzstoffe enthalten. Bevorzugt enthält die organische Substanz mindestens 98 Gew.-% Polyethylenglycol oder AH-Salz oder Caprolactam, besonders bevorzugt besteht die organische Substanz aus Polyethylenglycol oder AH-Salz oder Caprolactam und bis zu 0,5 Gew.-% eines Antioxidans.

. . . - 8

Als Polymer wird bevorzugt Polyester oder Polyamid 6 oder Polyamid 6.6 verwendet.

Folgende pulverförmigen Additivzusammensetzungen werden für das erfindungsgemäße Verfahren bevorzugt verwendet:

Feststoff	Gew%	Organische Substanz	Gew%	Einsatz für Herstellung von	
TiO ₂	50 – 99,8	Polyethylenglykol	0,2 50	Polyester	
TiO ₂	50 – 99,8	Caprolactam	. 0,2 – 50	Polyamid	
BaSO ₄	50 – 99,8	Polyethylenglykol	0,2 – 50	Polyester	
BaSO₄	50 – 99,8	Caprolactam	0,2 – 50	Polyamid	

5 Besonders bevorzugt sind pulverförmige Additive mit 75 bis 85 Gew-% anorganischem Feststoff und 15 bis 25 Gew.-% organischer Substanz. Eine bevorzugte mittlere Korngröße d₅₀ des anorganischen Feststoffes, der in die organische Substanz eingebettet ist, beträgt 0,25 bis 0,45 μm.

Aus einem anorganische Feststoffteilchen enthaltenden Polyester, bzw. Polyamid, welcher, bzw. welches unter erfindungsgemäßer Verwendung der pulverförmigen Additive hergestellt wurde, lassen sich Polyersterfasern und Polyesterfilme, bzw. Polyamidfasern und Polyamidfilme herstellen, die ebenfalls die anorganischen Feststoffteilchen enthalten.

15

Patentansprüche

 Verfahren zur Zugabe von anorganischen Additiven zu Polymerrohstoffen vor der Polymerbildung, dadurch gekennzeichnet, dass

ein pulverförmiges Additiv,

welches die anorganischen Feststoffteilchen mit einer maximalen Korngröße von 1 μm feinverteilt in einer Matrix aus einer organischen Substanz eingebettet enthält,

wobei die organische Substanz besteht aus einem oder mehreren der Stoffe Polyole, Polyglycole, Polyether, Dicarbonsäuren und deren Derivate, AH-Salz, Caprolactam, Paraffine, Phosphorsäureester, Hydroxycarbonsäureester und Cellulose,

zu den Rohstoffen, aus denen das Polymer hergestellt wird, zugegeben wird.

- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die anorganischen Feststoffteilchen enthalten TiO₂, und/oder BaSO₄, wobei die Feststoffteilchen auch nachbehandelt sein können.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die organische Substanz aus Polyethylenglycol oder AH-Salz oder Caprolactam und bis zu 0,5 Gew.-% eines Antioxidans besteht.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass als
 Polymer Polyester oder Polyamid 6 oder Polyamid 6.6 hergestellt wird.

- 10 -
- 5. Polymer, enthaltend anorganische Feststoffteilchen, dadurch gekennzeichnet, dass das Polymer hergestellt wird nach einem Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4.
- Polyester, enthaltend anorganische Feststoffteilchen, dadurch gekennzeichnet,
 dass der Polyester hergestellt wird nach einem Verfahren gemäß einem oder mehrerer der Ansprüche 1 bis 4.

1

- 7. Polyesterfaser oder Polyesterfilm, enthaltend anorganische Feststoffteilchen, dadurch gekennzeichnet, dass die Polyesterfaser oder der Polyesterfilm hergestellt wird aus einem Polyester gemäß Anspruch 6.
- 10 8. Polyamid, enthaltend anorganische Feststoffteilchen, dadurch gekennzeichnet, dass das Polyamid hergestellt wird nach einem Verfahren gemäß einem oder mehrerer der Ansprüche 1 bis 4.
- Polyamidfaser oder Polyesterfilm, enthaltend anorganische Feststoffteilchen, dadurch gekennzeichnet, dass die Polyamidfaser oder der Polyesterfilm hergestellt wird aus einem Polyamid gemäß Anspruch 8.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intermenal Application No PCT/EP 01/11739

A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C08F2/44 C08G85/00					
	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
	SEARCHED cumentation searched (classification system followed by classification)	on symbols)				
IPC 7	C08F C08G					
		•				
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the fields sea	arched			
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)				
EPO-Internal, WPI Data						
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages .	Relevant to claim No.			
А	WO 94 18270 A (BLANCO GMBH & CO KG) 18 August 1994 (1994-08-18) claims 1-16					
X	DE 15 70 933 A (MONSANTO CO.) 5 February 1970 (1970-02-05) page 6, paragraph 3 -page 7, para example 1 claims 1-17	igraph 7	1-16			
		•				
	<u> </u>					
Furti	ner documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed i	п аплех.			
Special categories of cited documents:						
"A" document defining the general state of the art which is not cated to understand the principle or theory underlying the						
E earlier document but published on or after the international "X* document of particular relevance; the claimed invention						
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone						
which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the						
*O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document is combined with one or more other such document.						
P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed in the art. *&* document member of the same patent family						
Date of the	Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search					
2	8 February 2002	11/03/2002				
Name and r	Name and mailing address of the ISA Authorized officer					
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk					
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Siemens, T				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

rmation on patent family members

PCT/EP 01/11739

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 9418270	Α	18-08-1994	DE	4304494 A1	18-08-1994
			AT	169322 T	15-08-1998
			DE	59406618 D1	10-09-1998
			MO	9418270 A1	18-08-1994
			EP	0683806 A1	29-11-1995
			ES	2121185 T3	16-11-1998
DE 1570933	Α	05-02-1970	US	3344107 A	26-09-1967
			BE	657239 A	17-06-1965
			DE	1570933 A1	05-02-1970
			FR	1437418 A	06-05-1966
			GB	1089700 A	01-11-1967
			NL	6415099 A	28-06-1965

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intermanales Aktenzeichen
PCT/EP 01/11739

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 CO8F2/44 CO8G85/00						
Nach der in	Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK					
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		:			
Recherchies IPK 7	Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)					
Recherchie	Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen					
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evil. verwendete S	uchbegriffe)			
EPO-In	EPO-Internal, WPI Data					
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.			
А	WO 94 18270 A (BLANCO GMBH & CO K 18. August 1994 (1994-08-18) Ansprüche 1-16	1–9				
X	DE 15 70 933 A (MONSANTO CO.) 5. Februar 1970 (1970-02-05) Seite 6, Absatz 3 -Seite 7, Absat Beispiel 1 Ansprüche 1-17	.z 7	1-16			
Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen X Siehe Anhang Patentfamilie						
"A" Veröffe aber n "E" älleres Anme "L" Veröffe scheir ander soll oc ausge	 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: A' Veröffentlichung, die den altgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfeihaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der Ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wern die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen 					
 O' Veröffentlichung, die sich auf eine m\u00fcndliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Ma\u00e4nahmen bezieht P' Ver\u00f6fentlichung, die vor dem Internationaten Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Priorit\u00e4tsdatum ver\u00f6fentlicht worden ist Ver\u00f6fentlichung dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung f\u00fcr einen Fachmann naheliegend ist \u00e4 ver\u00f6fentlichung, die Mitg\u00e4led derselben Patentfamilie ist 						
Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts						
2	8. Februar 2002	11/03/2002				
Name und	Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentliaan 2					
	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Siemens, T				

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichung

lie zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP 01/11739

	Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument			Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der * Veröffentlichung
WO 9418270	A	18-08-1994	DE AT DE WO EP ES	4304494 A1 169322 T 59406618 D1 9418270 A1 0683806 A1 2121185 T3	18-08-1994 15-08-1998 10-09-1998 18-08-1994 29-11-1995 16-11-1998
DE 1570933	А	05-02-1970	US BE DE FR GB NL	3344107 A 657239 A 1570933 A1 1437418 A 1089700 A 6415099 A	26-09-1967 17-06-1965 05-02-1970 06-05-1966 01-11-1967 28-06-1965